



PROCES AFSTEMMING RICHTLIJN(MODULES) BINNEN DE NVALT

De NVALT wordt regelmatig gevraagd voor adhesie, afvaardiging, commentaar en autorisatie bij verschillende projecten en richtlijn(modules). In dit document staat een overzicht van het proces dat voor deze activiteiten binnen de NVALT wordt gehanteerd.

Adhesie

Adhesie betreft het steun uitspreken voor een project. Een verzoek voor adhesie wordt besproken in de commissie kwaliteit. Dit gebeurt in een vergadering (indien mogelijk) of per mail (indien er in de periode voor de deadline geen vergadering staat gepland). De voorzitter van de beleidscommissie kwaliteit bepaalt, na overleg met relevante betrokkenen van andere commissies en/of secties, of de NVALT adhesie betuigt.

Afvaardiging

Een verzoek voor afvaardiging van een longarts voor een werkgroep (bijvoorbeeld een richtlijnwerkgroep geïnitieerd door een andere vereniging) wordt doorgestuurd naar de betreffende sectie. Binnen de sectie wordt besloten welke persoon deelneemt, waarna een belangenformulier wordt toegestuurd. Het beleid omtrent potentiële belangenverstremming is vastgelegd in het document 'NVALT leidraad omgaan met belangen':

(https://www.nvalt.nl/kwaliteit/kwaliteitsdocumenten/_/Documenten/Leidraad%20omgaan%20met%20belangenverstremming.pdf). Indien er geen sectie voor het betreffende onderwerp is, verloopt dit verzoek via de Beleidscommissie kwaliteit cq. Commissie richtlijnen.

Commentaarfase

Hoe een verzoek tot commentaar op een conceptrichtlijn(module) of -rapport wordt uitgezet, hangt af van de mate van betrokkenheid van de NVALT.

NVALT als penvoerder: Het verzoek wordt per email verstuurd aan alle leden, op de NVALT website geplaatst en in de nieuwsbrief gezet. Indien relevant wordt het ook uitgezet bij de betreffende sectie(s). Om de kwaliteit van het proces en de methodiek te bewaken, leest een lid van de commissie richtlijnen mee tijdens de commentaarfase.

NVALT niet als penvoerder, longarts in de werkgroep: Het verzoek wordt op de NVALT website geplaatst en in de nieuwsbrief gezet. Indien relevant wordt het ook per email uitgezet bij de betreffende sectie(s). Om de kwaliteit van het proces en de methodiek te bewaken, leest een lid van de commissie richtlijnen mee tijdens de commentaarfase.

NVALT niet als penvoerder, geen longarts in de werkgroep: Het verzoek wordt eventueel uitgezet bij enkele deskundigen, bijvoorbeeld het betreffende sectiebestuur. Om de kwaliteit van het proces en de methodiek te bewaken, leest een lid van de commissie richtlijnen mee tijdens de commentaarfase. Indien de NVALT niet tijdig is betrokken, onthouden we ons van commentaar en geven aan dat we ook niet zullen autoriseren.

Autorisatiefase

In principe worden richtlijnen en richtlijnmodules alleen ter autorisatie gestuurd indien er een longarts in de werkgroep is afgevaardigd, hoewel hier om moverende redenen van kan worden afgeweken. In dat geval dient er minimaal een commentaarronde binnen de NVALT aan vooraf te gaan.

Hoe een verzoek tot autorisatie van een conceptrichtlijn(module) of -rapport wordt rondgestuurd, hangt af van de consequenties van het product voor de longartsen.

Consequenties voor alle longartsen: de conceptrichtlijn(module) of -rapport wordt verstuurd aan alle longartsen. Zij krijgen de mogelijkheid om aan te geven of ze akkoord zijn met de inhoud van de richtlijn of niet, bijvoorbeeld via de website van de NVALT. De commissie richtlijnen bepaalt of het document wordt geautoriseerd en wordt gepresenteerd tijdens de algemene ledenvergadering.



Consequenties voor een deel van de longartsen: Het verzoek wordt verstuurd naar de betreffende sectie en/of enkele deskundigen binnen de NVALT. De commissie richtlijnen stemt per mail met de betrokkenen af of het document wordt geautoriseerd en wordt gepresenteerd tijdens de algemene ledenvergadering.

Geen consequenties voor longartsen: De NVALT geeft aan niet te autoriseren, omdat het haar leden niet aangaat.

NVALT ledenvergadering

Tijdens de NVALT ledenvergadering worden richtlijn(modules) die zijn geautoriseerd besproken. Er vindt dus geen stemming meer plaats; de formele goedkeuring vindt immers al tijdens de autorisatiefase plaats. Dit betekent dat er geen discussie meer mogelijk is over deze richtlijn(modules).